AB

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

58-201994

(43) Date of publication of application: 25.11.1983

(51)Int.CI.

C12P 21/02

C12N 15/00

// A61K 39/395

(C12P 21/02

C12R 1/91

(C12N 15/00

C12R 1/91

(21)Application number: 57-084843

(71)Applicant: HAGIWARA HIDEAKI

ANTIGEN-SPECIFIC

(22)Date of filing:

21.05.1982

FOR

(72)Inventor: HAGIWARA HIDEAKI

HUMAN

(54)**METHOD IMMUNOGLOBULIN**

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce and collect human immunoglobulin efficiently on the outside of a body, by utilizing a hybridized cellular clone of two human B-cells having different abilities to produce the immunoglobulin.

PRODUCING

CONSTITUTION: (A) A human B-cell having the ability to produce immunoglobulin, e.g. B-cell of human lymphocytes sensitized by a pathogenic antigen, is brought into contact with (B) a human B-cell, having substantially no ability to produce the immunoglobulin, and capable of self-multiplying and stopping the multiplication (or

Best Available Copy

dying) in the presence of a specific reagent, e.g. in the presence of a plasmogamy accelerator, e.g. Sendai virus or polyethylene glycol, to produce the aimed hybridized cell (hybridoma) between the (A) the human B-cell and (B) the human B-cell. The resultant hybridized cell is then cultivated in a culture medium stopping the multiplication (or exterminating) the human B-cells (A) and (B), and the resultant immunoglobulin having the same character as that of (A) the above-mentioned B-cell is collected from the resultant hybridized cellular clone.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-201994

⑤Int. Cl.³ C 12 P 21/02	識別記号	庁内整理番号 7235-4 B	❸公開 昭和58年(1983)11月25日
C 12 N 15/00 # A 61 K 39/395	: .	7115—4B 6408—4C	発明の数 2 審査請求 未請求
(C 12 P 21/02 C 12 R 1/91) (C 12 N 15/00		6760—4B	
C 12 R 1/91)		6760—4B	(全 18 頁)

図抗原特異的ヒト免疫グロブリンの生産方法

②特 願 昭57-84843

願 昭57(1982)5月21日

⑩発 明 者 萩原秀昭

宝塚市平井山荘 4-14

⑪出 願 人 萩原秀昭

宝塚市平井山荘 4 一14

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

明 細

1. 発明の名称

抗原特異的ヒト免疫グロブリンの生産方法

- 2. 弊許請求の範囲
 - (1) 免疫グロブリン生産能を有するヒトB
 セル(A)を含有するビト細胞群と、
 - ⇒ (2) (イ) 適当な培地中で自己増殖性を有し、
 - (D) 特定の試案の存在下义は特定の成 分の不存在下で増殖停止义は死滅す

る感受性を有し、且つ

(ヤ) 免疫グロブリン生産能を実質的に 欠損している。

ヒトBーセル(B)を含有するヒト細胞群とない

 (1)のヒト細胞群及び上配(2)のヒト細胞群 は増殖停止义は死蔵するが該融合細胞は 増殖し得る培地中で培養して融合細胞ク ローンを取得し、

- (4) この融合細胞クローンから前配B-セル (A) と同形質の免疫グロブリン含有物質又は免疫グロブリンを採取する
 ことを特徴とするヒト免疫グロブリンの生産
- 2. 眩ヒトBーセル(A)は、抗原によつで感作されたヒトリンパ球のBーセルである特許 請求の範囲第1項記載ヒト免疫グロプリンの 生産方法。
- 3. 該ヒトBーセル(A)は、病原性抗原によって感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺 又はヒト脾臓に含有されているBーセルである特許請求の範囲第1項記載の方法。

特開昭58-201994(2)

- 4. 該ヒトBーセル(A)は、病原性抗原によって感作されたヒト血液中のリンパ球のBーセルである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 5. 骸ヒトBーセル(A)は、非病原性抗原によつて感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、ヒト脾臓、又はヒト血液中のBーセルである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 6. 該ヒトBーセル(A)は、バクテリヤ、菌類、カビ類、ビールス、寄生虫、自己抗原及びガン細胞から成る群から選ばれる少くとも1種の病原性抗原によつて感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、ヒト脾臓又はヒト血液中のリンパ球のBーセルである特許請求の範囲第1項配載の方法。
- 7. 該ヒトBーセル(A)は、酵素、ポリペプ チド、蛋白質、糖脂質、多糖類、核酸、ハブ テン乂は変性ハブテンー感作又は一結合抗原
 - (4) 適当な培地中で増殖の倍加時間(ダブリング・タイム)が48時間以内、好ましくは20時間以内の自己増殖性を有し、
 - (中) 特定の試集の存在下で又は特定の成分 の不存在下で増殖停止又は死骸する実質 的に非可逆的な感受性を有し、且つ
 - 行 免疫グロブリン生産能を実質的に欠損 している
 - ヒトBーセルである特許請求の範囲第1項記 載の方法。
- 1 1. 該ヒトBーセル(B)は、適当な培地及 び培養条件下で単一細胞(シングルセル)と して増殖可能なものである特許請求の範囲第 1項配数の方法。
- 1 2. ヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)とを、仙台ビールス或はポリエチレングリコールの存在下で融合して、ヒトBーセル(A)

- 性物質及び細胞膜抗原性物質から成る群から 選ばれる少くとも1種の非病原性抗原によつ て感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、 ヒト脾臓又はヒト血液中のリンパ球のBーセ ルである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 8. 該ヒトBーセル(A)は、ヒトリンパ球の Bーセルを、ヒト体外で、増殖性因子によつ て増殖及び/又は抗原性物質で感作すること により免疫グロブリン生産能が増強されたヒ トBーセルである特許請求の範囲第1項記載 の方法。
- 9. 該ヒトBーセル(B)は、ヒトリンパ節、 ヒトリンパ腺、ヒト膵臓又はヒト血液中のリ ンパ球から採取し、又はこれをヒト体外で増 殖したものから選択したものである特許請求 の範囲第1項配載の方法。
- 10. 骸ヒトBーセル(B)は、
 - とヒトBーセル(B)との融合細胞(ハイブリドーマ)を産生する特許請求の範囲第1項配象の方法。
- 13. ヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)とを、仙台ビールス取はポリエテレングリコール及び血清の存在下で融合してヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)との融合細胞を産生する特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 1 4. (1) 體瘍を含む病原性抗原特異的免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群と、
 - (2) (1) 済当な培地中で自己増殖性を有し、
 - (ロ) 特定の試業の存在下又は特定の 成分の不存在下で増殖停止又は死 減する感受性を有し、且つ
 - (1) 免疫グロブリン生産能を実質的

特開昭58-201994(3)

に欠損している

ヒトBーセル(B)を含有するヒト細 慇群を、

- (3) 人間の体外で融合してヒトBーセル
 (A)とヒトBーセル(B)との融合
 細胞を産生し、得られる融合細胞を、
 上記(1)のヒト細胞群及び上記(2)のヒト
 細胞群は増殖停止又は死骸するが該融
 合細胞は増殖し得る培地中で培養して
 融合細胞クローンを取得し、
- (4) この融合細胞クローンから前配Bーセル(A)と同形質の免疫グロブリン 含有物質又は免疫グロブリンを採収する

学等報とする病原性抗原特異的ヒト免疫グロブリン含有物質又は該ヒト免疫グロブリンの生産方法。

合細胞は増殖し得る培地中で培養して 融合細胞クローンを取得し、

 1 5. (1) 脂瘍を含む病原性抗原特異的免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群と、

- (2) (1) 適当な培地中で自己増殖性を有
 - (中) 特定の試察の存在下又は特定の 成分の不存在下で増殖停止又は死 載する感受性を有し、且つ
 - 14 免疫グロブリン生産能を実施的 に欠損している

ヒトBーセル(B)を含有するヒト細・ ・ 胞群を、

(3) 人間の体外で融合してヒトBーセル (A)とヒトBーセル(B)との融合 細胞を産生し、得られる融合細胞を、 上記(1)のヒト細胞群及び上記(2)のヒト 細胞群は増殖停止又は死滅するが該融

方法。

- 1 6. 前配ヒトBーセル(A)は、腫瘍患者、 殊に癌患者のリンパ節、リンパ腺、脾臓又は 血液から採取された病原性抗原特異的免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセルである 特許請求の範囲第14項又は第15項記載の 方法。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、免疫グロブリン生産能を異にする二 種のヒトBーセル、とくに、免疫グロブリン生産 能を有するヒトBーセル(A)と免疫グロブリン 生産能を実質的に欠損しているヒトBーセル(B) との新しいタイプの融合細胞のクローンをヒト体 外で産生し、酸クローンから前配ヒトBーセル (A)と同形質の免疫グロブリン含有物質又は免 疫グロブリンを採取する抗原特異的ヒト免疫グロ ブリンの生産方法に関する。生産されるヒト免疫

特開昭58-201994(4)

グロブリンは、例えば、人の抗原性病気の予防、 治療、診断などの医学及び薬学分野や生化学的試 薬、生体高分子の精製試薬など薬理学分野、生化 学分野等の如き広い分野に於て有用である。

更に詳しくは、本発明は

- (1) 免疫グロプリン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群と、
- (2) (1) 適当を塔地中で自己増殖性を有し、
 - (中) 特定の試業の存在下乂は特定の成分の不存在下で増殖停止又は死蔵する感受性を有し、目つ
 - (ト) 免疫グロブリン生産能を実質的に欠損している

ヒト B ー セル (B)を含有するヒト細胞群とを、
(3) 人間の体外で融合してヒト B ー セル (A)とヒト B ー セル (B)との融合細胞を産生し、得られる融合細胞を、上配(1)のヒト細胞群及び上

又、抗原によつて感作されたヒト Bーセルと骨髄性白血網マウスからのマウスBーセルとの融合細胞を体外で形成し、上配抗原に対するヒト免疫グロブリン生産能を有し且つ自己増殖性を有するヒトノマウス融合細胞を形成した報告も知られている(例えば、 Proc. Natl. Acad. Sci. USA. Vol. 77, 411, 1980年、6841~6845頁: The Journal of Immunology, Vol. 125, 43、1980年、1037~1043頁、等)。

しかしながら、ヒト免疫グロブリン生産能を有する融合細胞を取得しようという上配装者の試みに於ては、経時的に染色体欠悪を伴い、前配ヒト免疫グロブリン生産能が経時的に喪失し、免疫グロブリン生産能が個めて不安定である致命的な欠陥を有する。

ヒト免疫グロブリン生産能を有するヒトノヒト

配(2)のヒト細胞群は増殖停止又は死滅するが肢 融合細胞は増殖し得る培地中で培養して融合細 胞クローンを取得し、

(4) この融合細胞クローンから前記Bーセル(A) と同形質の免疫グロブリン含有物質又は免疫グロブリンを採取する

ことを特徴とする抗原特異的ヒト免疫グロブリン の生産方法に関する。

従来、抗原によつて感作されたマウスBーセルと骨骼性白血病 (myeloma) マウスからのマウスBーセルとの融合細胞をマウス体外で形成し、上記抗原に対するマウス免疫グロブリン生産能を有し且つ増殖性を有するマウス/マウス融合細胞を形成した報告は知られている(例えば、Nature、Vol. 256, 1975年、495~497頁:Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 75, 47, 1978年、3405~3409頁、等)。

融合細胞を形成する試みとして、抗原としてハシカ・ビールス又はハブテン(hapten) [2,4ージニトロフエニル]によつて感作されたヒトBーセルをドナーとして使用し、これと骨髄性白血病患者からのヒト免疫グロブリン生産能を有するセル・ライン(ヒトBーセル) (親株) との融合細胞をヒト体外で形成し、上配抗原に対するヒトクロブリン生産能を有し且つ自己増殖性を有するヒトノヒト融合細胞を形成した報告が知られている(Nature, Vol. 288, 1980年、483~483~483頁: Proc. Natl. Acad. Sci.

USA, Vol. 77, 49, 1980年、5429 -5431頁)。

しかしながら、との報文の方法によれば、後者の親株であるセル・ライン(ヒトBーセル)が前者のドナーであるヒトBーセルとは異なるヒト免疫グロブリン生産能を有するために、得られるヒ

特開昭58-201994(5)

トノヒト融合細胞は両者のヒトBーセルの免疫グロプリン形質を有するものの混合体となる。このためにかかるヒトノヒト融合細胞から採取される免疫グロプリンは残つかの形質の免疫グロプリンの混合体となり、リンパ球(A)と同形質の免疫グロプリンが一定の特異的形質を維持しながらかつ単一抗体として産生されることが不可能となる。

この結果、例えばリンパ球(A)と同形質の抗原特異的ヒト免疫グロブリンを用いようとしても、他の形質の免疫グロブリンが干渉することとなり、目的とする治療、予防、検査、精製等の遂行が困難となる。

その上、上記の報文で用いられた親株であるセル・ライン(ヒトBーセル)は薬剤感受性が可逆的であつて、感受性を喪失する頻度が高く、一且 このような現象が生じると所望の融合細胞をドナー及び親株として用いたヒトBーセルから分離し、

を安定に持続し得ることを発見した。更に、この 新しいタイプのヒトノヒト融合細胞を効率よく産 生することが容易であつて、且つ融合細胞形成確 率も高く、そして体外でヒト免疫グロブリンの大 量生産を可能とするユニークなヒトノヒト融合細 胞であることを知つた。

上記の新しい諸知見に落いて更に研究を進めた。 結果、本発明によれば、

- (1) 免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル (以下ヒトBーセル(A)ともいう]を含有するヒト細胞群と、
- (2) (1) 適当な培地中で自己増殖性を有し、
 - (中) 特定の試業の存在下叉は特定の成分の不存在下で増殖停止叉は死骸する感受性を有し、且つ
 - (2) 免疫グロブリン生産能を実質的に欠損している。

採取することが困難となる。さらに、親株である セル・ラインの培養中に凝集境を形成し易く、そ の結果融合細胞を産生する確率が低いという難点 もある。

本発明者は、ドナーとして用いるヒトリンパ球のBーセル[以下Bーセル(A)ともいう]と同形質の抗原特異的ヒト免疫グロプリンをその一定の形質を維持しつつ生産可能のヒトノヒト融合細胞を産生し、これから単一形質の免疫グロブリンを生産する目的で研究を行つた。

その結果、免疫グロブリン生産能を有するとト Bーセル(A)と、免疫グロブリン生産能を実質 的に欠損しているヒトBーセル(B)とを人間の 体外で融合することにより新規なヒト/ヒト融合 細胞を産生することができること、そして産生さ れたこのヒト/ヒト融合細胞は酸ヒトBーセル (A)の免疫学的形質を有し且つそのよりな形質

ヒトBーセル [以下ヒトBーセル (B) ともい う]を含有するヒト細胞群

とを人間の体外で融合して、ヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)との融合細胞を選生し、得られる融合細胞を、上記(1)のヒト細胞群及び上記(2)のヒト細胞群は増殖停止又は死滅するが該融合細胞は増殖し得る培地中で培養して融合細胞クローンを取得し、この融合細胞クローンからの前記Bーセル(A)と同形質の抗原特異的ヒト免疫グロブリン含有物質又は免疫グロブリンを採取するととによつて、所望の且つ一定の免疫形質を有するとト免疫グロブリンを再現性よく取得できることを発見した。

かくして、一人の患者から採られたリンパ球を 用いて本発明により生産した抗体がその本人 (Autologous)の抗原及びこれと同形質のヒト 抗原に対して特異的に反応することが実験的に判

特開昭58-201994(6)

明した。

本発明者の知る限り、前記(1)のヒト B ーセルをドナーとして用い、これを前記(2)のヒト B ーセルの如く免疫グロブリン生産能を実質的に欠損している親株と、人間の体外で、融合してヒト/ヒト融合細胞を産生させることに成功した例はこれまで全く知られていない。加えて、この融合細胞から生産されるヒト免疫グロブリンが本人(息者) かよび本人以外のそれと同形質の抗原(組織)と特異的に反応することは、未だ報告されていない。

しかるに本発明者は前記(1)の滴当なヒトBーセルをドナーとして用い、これを前記(2)の免疫グロブリン生産能を実質的に欠損しているヒトBーセル (親株)と、人間の体外で融合することにより融合細胞を産生することができること、そして強生された融合細胞は親株のBーセルとは試業又は培地成分に対する感受性が異なり、しかもドナー

ことができる。このようなヒトBーセル(A)は 人間の体外では継代的自己増殖性を実質的に有し ないものが好ましい。酸抗原は病原性抗原であつ てもよいし、或は又、非病原性抗原であつてもよ い。又、ヒトリンパ球の採取源は適宜に選択でき、 たとえば、ヒトリンパ節、ヒトリンパ膜、ヒト胂 臓、ヒト血液などを挙げることができる。

本発明に於ては、ヒトBーセル(B)として免疫グロブリン生産能を実質的に欠損しているヒトBーセル(B)を用い、ヒトBーセル(A)として免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)を用いるので、これから生産された融合細胞のクローンから上配ヒトBーセル(A)の生産するヒト免疫グロブリンの形質を適宜選択することにより、所望の抗原特異的ヒト免疫グロブリンを生産することができる利点がある。

本発明に於て、用いる前配ヒトBーセル(A)

であるBーセルは増殖能が乏しいために之等のBーセルと分離することが可能であること、さらに分離された融合細胞を別の培地で培養するとその多くのものは増殖が停止し又は死滅するが、その一部には安定に増殖してクローンを形成するものがあること、そしてこのクローンを形成する融合細胞は長期間離代増殖が可能であることを発見するに至った。

従つて、本発明の目的は、新しいタイプの融合 細胞のクローンを用いて抗原特異的ヒト免疫グロプリンを生産するユニークな方法提供するにある。 本発明に於て、融合細胞の産生に用いる免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)は、 任意の抗原によつて感作されたヒトリンパ球の免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセルである

としては、パクテリヤ、菌類、カビ類、ビールス、 寄生虫、自己抗原、ガン細胞等の病原性抗原によって感作されたヒトリンパ類のBーセル;及 び酵素、ポリペプチド、蛋白質、糖脂質、多精類、 核酸、ハブテン又は変性ハプテンー感作又は一結 合抗原性物質、細胞膜抗原性物質等の非病原性抗 原によつて感作されたヒトリンパ類のBーセ ルを例示するととができる。

本発明に於て、ヒトBーセル(A)は、前記例示の如き採取源から分離採収されたヒトリンパ球のBーセルであつてもよいし、或は又、採取されたヒトリンパ球のBーセルを、ヒト体外で、例えば、増殖性因子によつて増殖及び/又は抗原性物質で感作する、などの手法を利用して得られる免疫グロブリン生産能が増強されたヒトBーセルで

特開昭58-201994(フ)

あつてもよい。とのような増殖性因子の例としては、リポポリサッカライド類、レクチン類などを例示でき、又、抗原性物質としてはヒトBーセル(A)を感作させる抗原として前に例示したような抗原性物質をあげることができる。

上配生産能増強の操作は例えば下配文献により知られており、本発明において利用することができる。Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A、Vol.77、pp1139-1143(1980)、Michael Hoffman; "Nature"、Vol.282、(1979)、Robin E.Callard。好ましい一筋様によれば、上配の如き増殖性因子たとえばRPM1-1640(10多仔牛血清含有)を含有する液体串地で、前配の如き採取源から分離採取されたヒトBーセル(A)を培養し、次いて該培地に抗原性物質を添加して更に培養してもよいし、または両者を含む液体培地中で培養して

件を満足するヒトBーセル(B)を直接選択する ことができるが、操作上の見地からは、上配(I)、 (I) 及び(I) の要件中、一つもしくは二つの要件のみ を満足するヒトBーセルを最初に採取し、欠如し ている他の要件を満足するまで、増殖又は分化等 の処理を施すのが好ましい。

例えば、(イ)適当な培地中で自己増殖性を有し且つ付免疫グロブリン生産能を実質的に欠損しているが(中)の性質を有しないとトBーセルを採取し、これに中等定の試験の存在下又は特定の成分の不存在下で増殖停止又は死敵する感受性を、ヒト体外で賦与することができる。この態様の実施に際しては、例えば下配文献により公知の手法を利用することができる。Hybridoma in Cancer Diagnosis and Treatment ed.M.S. Mitchell and H.F.Oettgen Raven Press New York (1982)、pp 125-

もよい。培養条件としては、たとえば、37cで 約5~7日の如き条件を例示できる。

本発明に於て用いる前配ヒトBーセル(B)は、下記(fl~)付の要件を満足するヒトBーセルであれば如何なるものでもよく、適宜に選択利用することができる。

- (イ) 適当な培地中で自己増殖性を有し、
- (中) 特定の試楽の存在下又は特定の成分の不存在下で増殖停止又は死滅する感受性を有し、且つ
- 付 免疫グロブリン生産能を実質的に欠損している。

上記ヒトBーセル(B)は、適当を採取原、た とえばヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、ヒト脾臓、 ヒト血液などのリンパ球から採取し、又はこれを ヒト体外で増殖もしくは増殖及び分化したものか ら選択することができる。上配(1)、(1)及び1)の要

132.

たとえば、上記文献に記載の手法を利用して、 健康なヒト脾臓からパイオブシー(Biopsy)に より、リンパ系細胞をとり、その中の免疫グロブ リン生産能を実質的に有しないBセルリンパ球を 遇別分離し6ーチオグアニン含有塔地で培養する と、適当な培地中で自己増殖性を有し、免疫グロ ブリンを産生せず且HAT培地中では死滅する感 受性を有する後配実施例で利用したヒトBセルUC 729ー6を得ることができる。

上配ヒトBセルUC 729-6 は工業技術院徹 受託) 生物工業技術研究所長発行の寄託拒否通知書を受けた。

又、例えば、(イ)適当な培地中で自己増殖性を有 し、如及び付の性質を有しないとトBーセルを採 取し、これに上記と同様な手法で何の性質を試与 したのち、それを培養増殖させ、増殖物をそれ自

特開昭58-201994(8)

体公知のサブ・クローニングの手法によりスクリーニングしてMの性質を満足するヒトBーセルを えらび出すことができる。

ヒトBーセル(B)の要件(们の自己増殖性は、 ヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)との融 合細胞に受継がれる形質であるので、できる限り 長期間の自己増殖性、好ましくは実質的に永久的 な自己増殖性を有するヒトBーセル(B)を選択 するのが好ましい。工業的には、少なくとも 100回、より好ましくは少なくとも200回、 とくには少なくとも500回以上の自己増殖を繰 りかえすものを選択するのがよい。

更に、要件(f)の自己増殖性に関連して、自己増 館の倍加時間(ダブリング・ダイム)が約48時間以下、更には約20時間以下であるような自己 増殖性を有するヒトBーセル(B)の利用が好ま しい。この倍加時間が小であるという性質も、ヒ

逆的に要件向を満足しない状態に戻る所謂"パック・ミューテイション"(復帰突然変異)を生ずる場合があるので、本発明においては、特定の試薬の存在下で又は特定の成分の不存在下で増殖停止又は死滅する非可逆的な感受性を有するとトBーセル(B)を過ぶのが有利である。

本発明で融合細胞(ハイブリドーマ)を産生するのに用いる上述のヒトBーセル(B)は、適当な増地及び増養条件下でシングルセルとして増殖可能なもの、すなわちセル解集塊を形成しないことが望ましい。ヒトBーセル(B)の増地としては、例えば、仔牛血清、ヒド血清、新生仔牛血清、ウマ血清などの如き血清含有RPMI-1640増地などを例示できる。 X、培養条件としては、例えば、5gCO2の存在下、3.7 での条件を例示できる。

本発明方法に於ては、上述の如き免疫グロブリ

トBーセル(A)とヒトBーセル(B)との融合 細胞に受機がれる形質であるので、融合細胞のクローンの生産する所望のヒト免疫グロブリンの生 産量の増大を達成できることになる。従つて、前 配自己増殖性が長期間維持され且つ上配倍加時間 が小であるヒトBーセル(B)を選択することに よつて、とくに優れたヒト免疫グロブリンの生産 方法を提供することができる。

又、要件(口の特定の試薬の存在下で又は特定の 成分の不存在下で増殖停止又は死敵する感受性は、 後に詳しく述べる所望の融合細胞クローンを取得 するためのスクリーニングを可能とするために必 要な性質である。上記特定の試薬の例としては、 アミノブテリン、5ープロモデオキシウリジンな どを例示することができる。

上配感受性は、ヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)とから産生された融合細胞に於て、可

ン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群と、上述の如き(f)、(n)及び(f)を満足するヒトBーセル(B)を含有するヒト細胞群とを、人間の体外で融合してヒトBーセル(A)とヒトBーセル(B)との融合細胞を産生する。

特開昭58-201994(9)

合細胞が産生できる。液族の例としては水、生理 食塩水、5%シメチルスルホキシド水溶液、5% グリセロール水溶液などを例示することができる。

所望の融合細胞が産生された系を、例えば、遠心分離して細胞群を採取し、再び適当な培地に、たとえば前配例示の如き血清含有RPMI-1640液体培地中に前配例示の如き試薬を加え、採取した酸細胞群を分散させ、この分散液を例えばマイクロ・タイター・ブレートの穴に、夫々、存在でよっつ分取を入し、例えば、5分CO。の存在下、37℃で培養を行う。各穴中の培養液を、の存在下、37℃で増養を行う。各穴中の培養液を、の存在下、37℃で新しい培養液と取りかえ、例えば3日毎に新しいち、緩慢下で融合の培養を続けたのち、調像下で融合の培養を続けたのち、調像下で融合の培養を検が、コロニーの認められた試料の培養を採取し、ヒト免疫グロブリジの有無を、例えば1000年により検出するとができる。

ロブリンを採取、精製する際に利用できると同様 な精製手段を利用することができる。

本発明によれば、前述した融合細胞クローン又はその培養液からヒトBーセル(A)と同形質の抗原等異的ヒト免疫クロブリン含有物質又は眩免疫クロブリンを取得する場合、抗原が分離できる場合にはその抗原と反応するヒト免疫グロブリン ならない を探し出し、また抗原が分離できない場合には抗原性組織(例えば癌組織)を一度、免疫物質生産能を欠如するか若しくは極めて野に性を、免疫体例えばメード・マウス (nude mouse)等に慎えつけ組織を維持した後、その組織に対して反応するヒト党をクロブリン(抗体)を探し出し、これを分離するのが有利である。

本発明によれば、かくすることにより、抗原、 殊に病原性抗原に対して特異的ヒト単一免疫クロ とのようにして、ヒト免疫グロブリンの生産の 認められたコロニーを、新しい培養液に移して培 費し、融合細胞を増殖させることにより融合細胞 クローンを取得することができる。更に、必要に 応じて、サブ・クローニングして、所望のヒト B ーセル(A)と同形質のヒト免疫グロブリン生産 性クローンを得ることができる。

本発明方法によれば、上述のようにして得られる融合細胞クローンを適当な培地、たとえば10 多血清含有RPMI-1640培地で培養し、培養液を採取することによりヒトBーセル(A)と同形質の抗原特異的免疫クロブリン含有物質を得ることができる。更に、所望により、精製して精製免疫クロブリンとすることもできる。精製は、たとえば、確安分面法、アフィニティークロマトクラフィー、グルが過、イオン交換クロマトグラフィー、電気泳動法などの如き生体液から免疫グ

プリンを生産することができる。

本発明方法の実施に際して、ヒトBーセル(A)は、既述のように、任意の抗原によつて感作されたヒトリンパ球の免疫グロブリン生産能を有するB-セルであつてもよい。

とのようなヒトBーセル(A)は人間の体外では自己増殖性を実質的に示さず、たとえば高々数回の分裂を行う場合がある程度のものが好ましい。しかしながら、本発明に於ては、ヒトBーセル(A)として、体外で自己増殖性を有するヒトBーセル(A)、たとえば骨髄性白血病患者のリンパ球のBーセルも利用できる。このような場合には、例えばヒトBーセル(A)に対する抗血清では、例えばヒトBーセル(B)とは結合しない抗血清をさらに含有する上配培地を用いて、上配と回様に行うことができる。

本発明の好適態様によれば、前配(1)として抗原

特開昭58-201994 (10)

っ

特異的免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群を用いる。このようなヒトBーセル(A)はヒト体外では実質的な自己増殖性を示さないものが有利である。該抗原は病原性抗原であつても非病原性抗原であつてもよい。このような好適態機の一例として下配の如き方法を例示することができる。

- (1) / 抗原特異的、好ましくは病原性抗原特異的、さらに好ましくは腫瘍(根を包含する最も広義の意味である)特異的免疫グロブリン生産能を有するヒトBーセル(A)を含有するヒト細胞群と、
- (2) '(f)' 適当な培地中で好ましくは長期間自 己増殖性好ましくは実質的に永続的な 自己増殖性を有し、
 - (ロ) 好ましくは特定の甚楽の存在下で増 殖停止又は死骸する感受性を有し、且

(円) 免疫グロブリン生産能を実質的に欠 損している

ヒトBーセル(B)を含有するヒト細胞群とを、

- (3) / 人間の体外で融合してヒトBーセル(A) とヒトBーセル(B)との融合細胞を産生 し、得られる融合細胞を上配(ロ) / の特定の 試案を含有する培地中で培養して融合細胞 クローンを取得し、
- (4) との融合細胞クローンから前配 B ーセル
 (A)と同形質の抗原特異的ヒト免疫グロブリン含有物質又はかかるヒト免疫グロブリンを採取する

ことを特徴とするヒト免疫グロブリンの生産方法。 本発明方法に於て、前記ヒトBーセル (A)と ヒトBーセル (B)とを人間の体外で融合して産

生される融合細胞(ハイブリドーマ)の例として、 後に実施例に示すヒトノヒトハイブリドーマ

(Human hybridoma) CLN/SUZH 5 株及び ヒト/ヒトハイプリドーマCLN/SUZH 1 1 株 の細胞学的性質を以下に示す。

EL/ELATTHE--CLN/SUZH5:-

- (1) 染色体数 9 2
- (2) ヒト免疫グロブリンM (IgM)分泌(生産)
- (3) 倍加時間 (ダブリング・タイム) 19時間
- (4) リンパ球系シングルセル

上記ヒト・ハイブリドーマは、工業技術院像生物工業技術研究所長発行の客託受託拒否通知書を受けた。

本発明方法によれば、臨床及び基礎医学分野を はじめ製業及び薬準学的分野、生化学分野その他 の広い分野においてユニークを且つ注目すべき有 用性を有するヒト免疫グロブリンを、とくに所望 の且つ一定形質の抗原特異的ヒト免疫グロブリン を、体外に於て工業的に有利に製造することがで きる。

かくして、本発明方法に従つて、ヒトノヒト・ハイブリドーマから生産される単一抗体(モノクロナル抗体)は、例えば癌に代表されるような人間に起る治療困難な疾患の処置および治療を包含する製薬、医学、薬理学、生化学その他の広い分野において新規且つ注目すべき有用性を有する。

例えば、マウス/マウス・モノクロナル抗体では、人間にマウス抗体を投与することになるから、当然、アレルギ症状やショック症状を併り危険が予想されるし、又、ヒト/マウス・モノクロナル抗体では、上配と同様の危険のほかにハイブリドーマの安定性に難点があるため、均一の標品を長期にわたつて生産させることはできない。更に、ヒト/ヒト・モノクロナル抗体の場合に於ても、

特開昭58-201994 (11)

細胞酸合に用いる親株であるヒト B ーセル (B) に該当する B ーセルが抗体生産能を有する場合には、そのような抗体が充分に除去されないかぎり、他人の抗体を抗原と認識してアレルギー症状やショック症状を併発する危険がある。

従つて、最も望まれる特性は、患者本人のリンパ系が生産する抗体と同一形質の抗原特異的抗体(免疫グロブリン)をヒト体外で量産させ、再び本人の体内に、何等の副作用の危惧なしに戻すことを可能とすることである。そして、本発明方法によつてはじめて、そのような抗原特異的免疫グロブリンをヒト体外で工業的に生産させることが可能となつた。

本発明方法によれば、例えば、以下に例示する ような広汎な分野において利用できる抗原特異的 ヒト免疫グロブリンをヒト体外で生産することが できる。

特異的抗体をキャリアーとして利用して例えば化 学療法剤結合一ヒト・モノクロナル抗体、インタ ーフエロン結合ーヒト・モノクロナル抗体、高分 子毒素結合ーヒト・モノクロナル抗体、薬物入り ポゾーム結合ーヒト・モノクロナル抗体などの形 で癌細胞の増殖抑制や死酸のはたらきをさせたり するのに有用である。また、本発明方法で得られ るヒトモノクローナル抗体をキャリアーとして利 用し、これに放射線感受性物質を結合させて患者 に投与し、癌細胞に選択的に集まる性質を利用し て息部を検知し、放射線療法に利用することがで きる。とのような痛に対する利用に際しては、ヒ ト・モノクロナル抗体として完全な抗体を用いて もよいし、抗体を化学的な手法で特異的抗原認識 部位を含むより小さな分子に切断して用いたり、 政はそのような小さな分子もしくは特異的抗原認 厳部位のみを他の抗体の非特異的抗原認識部分と

例えば、ウイルス、パクテリア、寄生虫などの外来の抗原に対する抗体をヒト体外で生産することができる。更に、癌などの自己体内で変化した細胞(altered self)に対する抗体をヒト体外で生産することができ、また更に、アレルギー性疾患にみられるような低分子乃至高分子化学物質(ケミカル・メディエーター)で惹き起されるアレルギー性疾患に対して、それら物質の作用を抑制する抗体をヒト体外で生産することが可能となる。

癌に対する例について、更に詳しく例示すると、 ヒト体外で量産された癌特異的抗体それ自体の作用で癌細胞の増殖抑制、癌細胞の死敵を行わせたり、ヒト体外で量産された癌組織認識抗体に補体もしくはエーリンパ球の助けをかりて癌細胞の増殖抑制や癌細胞死滅のはたらきをさせたりするととができる。更にまた、ヒト体外で量産された癌

結合させて、より有効性のある修飾ヒト・モノク ロナル抗体を化学的手法で創製するとともできる。 さらに、本発明方法で得ることのできるヒト免 疫グロブリジを利用して人の抗原性疾患の診断、 予防などに利用することができる。この利用額様 によれば、病原体あるいは疾患に伴つて生体内に 現われる生体高分子に対する特異的抗体を本発明 方法により作製し、得られた抗体に例えばアイソ トープもしくは類似の追跡物質(感受性物質)を 結合させ、数抗体の存在を検出できるようにして おき、これを体内に注入してその結合場所を検出 することにより体内の病巣、病原体を検知したり、 体外で組織の抽出液の中に存在する抗原を検出定 量したりする方法で病気の診断、予防に利用する ととができる。とのような方法によつて、例えば 傷患者の手術後の転移の様子をモニターしたり、 癌の早期発見に利用したり、或はまた癌の治ゆの

特開昭58-201994 (12)

程度を確認したりすることができる。

また、組織培養されたヒト細胞に対して、本発明により得ることのできるヒトノヒト単一抗体がどのような作用を示すかを調べることによつて、抗体の医療への応用に役立つ基礎知識、たとえば細胞の増殖や分化におよぼす因子の解明、細胞構成分の定性と定量などの細胞生物学的基礎知識の解明に有用であり、さらに、酵素、蛋白質、核酸の精製、生体高分子の構成と機能の解析、DNA、RNAの抽出など広い生化学領域において利用することもできる。

以下、実施例により、本発明方法実施の数例をさらに詳しく述べる。

実施例1

子官頸部に偏平上皮癌をもつ患者から、子宮体 全体およびリンパ節を摘出する手術の際に、癌組 継およびリンパ節を入手した。後者のリンパ節を

ールを除き、新たに108仔牛血清を含む RPMI-1640およびヒポキサンチンノアミ ノブテリングチミジン(HAT)を含む培地を加 える。この細胞群を含む培養散200 AL (この 中には 1.5 × 1 0 [®] 個の Cellを含む) づつを 96個の穴をもつミクロプレートに分注し、約2 週間37c、5gCO。インキュペーターで培養し た。この間、HATを含む10多任牛血清ー RPM I-1640 培地を3日に1回交替した。 親B-セル(UC729-6)はアンノブテリン 存在ではヒポキサンチンホスホリポシールトラン スフエラーゼを欠損しているため、生きることが 出来ない。またリンパ球(A)は通常の培地たと えばRPMI-1640+10%仔牛血清中では 永続的に増殖し生きのびることができない。よつ て、HATを含む培地で永続的に増殖した細胞は リンパ球(A)とB-Cell(B)の融合した細胞

ハサミで細く切りきざみ、内部のリンパ球を培養
被(RPMI-1640)中に分散させ、続いて
2 重のガーゼを用いて口過を行い、脂肪層を除い
た後に距液中の細胞(リンパ球>80%)を遠心
法によつて集める〔ヒトBーCellドナーを含む
ヒトリンパ球分面(ドナーBーセル)〕。その後
このリンパ球分面を10%仔牛血清および10%
のグリセロールを含むRPMI1640塔地中で
凍結(一70℃)し、細胞融合を行う日まで保存
した。

ドナーリンパ球と免疫グロブリン生産能を実質的に欠損している親ヒトBーセル(UC729ー6)のそれぞれを1×10¹ 個および5×10⁶ 個混合し、35%ポリエチレングリコールの存在下に10%の仔牛血清を含むRPMI-1640 培地中で融合を完了させる。その後、8000、10分間の遠心処理を行つてポリエチレングリコ

である。2週間培養の後、96個のミクロブレート6個にハイブリドーマのクローンが見られた。 この6個のハイブリドーマのうち2個のハイブリ ドーマ(それぞれ、CLN/SUZ H5 及び CLN/SUZ H11と称す)がヒト免疫グロブ リン(Hulg)を選生していることを固定化ラジオ イムノアツセイおよび固定化酵素抗体法を用いて 確めた。以下その方法を説明する。

ガラスフイルターの上に、ハイブリドーマの培養液を摘下(50 ul)し、乾燥することによつて、培養液中の蛋白質を固定化する。その後、130 l 結合抗ヒト免疫グロブリン血清(ラジオイムノアツセイ法)あるいはベルオキンダーゼ結合抗ヒト免疫グロブリン血清を摘下(50 ul)して(酵素抗体法)、培養液中にあるべきヒト lg と結合させる。室温で30分間反応後、生理食塩水でよく洗つた後、ラジオイムノアツセイの場合は、

特開昭58-201994 (13)

グラスフィルターの上に残つた128 1の放射能を ァーカウンターで定量することによつて、ハイブ リドーマ培養液中に含れるヒトIgの量を知る。 一方、酵素抗体法の場合は、さらに過酸化水素と 0-フェニレンジアミンを含む基質溶液を加え、 暗室で30分間反応させる。もしグラスフィルタ ーの上にペルオキシダーゼ結合抗ヒトIg血情が 残つている場合、すなわちグラスフィルターの上 でヒトlg、抗ヒトlg血清が反応した場合には 吸光度660mmで検出される黄色の悪質反応物 が生産される。この昔を吸光度計を用いることに よつて測定し、ハイブリドーマ培養液中に含れる ヒトIgの貴を知る。ハイブリドーマ培養液中に ヒトIgが存在しない場合には、抗ヒトIg血膏 は洗滌の段階でグラスフィルターを通して洗い流 される。

以上の御定方法を用いた結果、CLN/SU2

穴のミクロタイタープレートを用いて一定数(約5×10°)をグラスフイルターの上に載せ、乾燥して、細胞をグラスフイルターの上に固定化する。その後、CLN/SUZ H5およびCLN/SUZ H5およびCLN/SUZ H11のそれぞれについて、培養上清(50ul)を細胞の上に簡下し、室温で反応させた後、120 L一結合ヒトIg血清、あるいはベルオキンダーゼ結合ヒトIg血清を満下して電温で反応させる。充分に洗滌をおこなつた後、先述のラジオイムノアンセイ法および酵素抗体法で述べた方法によつて細胞に結合した培養液中のヒトIgの量を測定する。

以下の方法によつてCLN/SUZ H5 の lg M の標的細胞特異性をよびCLN/SUZ H11 の lg Gの標的細胞特異性をそれぞれ調べた結果、 CLN/SUZ H5 の培養液中の lg M、 および CLN/SUZ H11の培養液中の lg Gは、いず H 5 はヒト I g M を生産しており、C L N / S U Z H 1 1 はヒト I g (J を生産していることが分つた (ドナー B ーセルと同形質の I g)。 2 週間後に、C L N / S U Z H 5 及びC L N / S U Z H 1 1 のそれぞれを 2 4 個の穴をもつミクロブレート (2 wl / 穴)に植えかえた後さらに 1 週間培養を続けた。融合後 3 週間目に、培養液の上滑を採取、種々の 株化細胞を繰的細胞としてヒト / ハイブリドーマから生産される I g の特異性を調べた (一定の形質をもつ I g または特定の形質をもつ I g)。

その方法を以下説明する。

人間の極々の株化培養細胞(これらはATCC より入手可能)をDME:F-12=1:1の合 成培地に10多仔牛血清を加えた培地で培養する。 細胞の数が5×10°~1×10°になつた段階 で、トリブンンを用いずに細胞をシャーレの底面 から剝がし、底部にカラスフ1ルターをもつ96

れも子宮頸部癌由来の、株化細胞Helaおよび Cask に対して結合力を有しており、本発明者の 検討によれば子宮頸部癌以外の株化細胞、A 431 (肺癌)、ABC(リンパ性腫瘍) およびW1・ 38(正常ヒト線維芽細胞) 等とは結合力を有し ていなかつた。

すなわち、ドナーBーセルは、体内に子宮頸部 癌をもつ患者から採取されたものであるので、細 胞融合法によつて作り出された自己増殖性をもつ ハイブリドーマのクローンからは、ドナーBーセ ルと同形質のかつ特定の抗原決定部位をもつモノ クローナル(単一)抗体を生産していることを示 している。一般に、癌をもつ患者の体内で癌組織 は、抗原として働き、同患者の免疫監視機構によ つて、癌特異的抗体を生産しりる能力があること をしている。

同患者より、採収した癌組織を培養に移した細

胞を傷的細胞として用いて、CLN/SUZH5及びCLN/SUZH11の特異性を上記と同様の方法で調べた結果、結合力を有していることが分つた。

約3週間侵化、ハイブリドーマの培地から HATを除きRPMI-1640+10多仔牛血 情で培養、倍加時間19時間で、CLN/SUZ H5は5×10°個/副細胞が培地で生育する時 約4μ9/副の量でヒト1gMを生産し続けてか り、CLN/SUZ H11 は5×10°個/副の細 胞が培地で生育する時約5μ9/副の量でヒト 1gけを生産し続けている。

ハイプリドーマの多量塔豊裕を50%の硫酸アンモニウムで沈殿させ、租Ig分面を集めた。得られた沈殿を生理食塩水に磨かし、IgけはProteinA 結合セフアロースを用い、IgM はヒッジの抗ヒトIgM 血膏中のIg G を結合させ

様の方法でリンパ球を鳴製した。本実施例ではリンパ球を凍結保存することなしにRPMIー1640+10多仔牛血清中で1日培養した後、親Bーセル(UC729ー6)を用いて、実施例1と同様の方法で細胞融合を行つた。その結果、96穴のうち16個にハイブリドーマのクローンが認められ、ラジオイムノアンセイを用いる神出方法によつて16個のうち5個がヒト1gMを生産してかり、16個のうち2個がヒト1gUを生産していることが確められた。

実施例3

子官類部に偏平上皮癌をもつ患者からヘバリン存在下未梢血(50 ml)を採取し、フィコールによって未梢血中のリンパ球を分離し、実施例1で述べた方法によって、細胞融合日まで凍結保存を行った。融合日に、融解してRPM1-1640でドナーB-セルを2回洗った後、実施例1と同

特開昭58-201994 (14)
たセファロースを用いてアフィニィティクロマトグラフィーの手法で精製された。収率はCLN/
SU2 H5 の培養液1 Lから2.2 町の1 gM、
CLN/SUZ H11の培養液1 Lから3.0 町の
1 gGが得られた。これらのアフィニィティクロマトグラフィを用いて精製した、1 g標品をSDS一種気体動法で分析した結果、ヒト1 gと同形質の分子章15万の1 gG (CLN/SUZ H5)
なよび分子章18万(単単体)の1 gM (CLN/SUZ H5)

実施例2

子官頸部に上皮性腺癌をもつ患者から、手術の 際にリンパ節を入手、実施例1で用いた方法と同

様の方法で細胞融合を行つた。その結果96個の ミクロダイターブレートのりち4個にハイブリド ーマのクローンが見出され、4個のりち1個にヒ ト1gMの生産が検出された。

特許出願人 获 原 秀 昭代理人 弁理士 小田島 平 吉

特開昭58-201994 (15)

丰 绕 補 正 魯

特許庁長官 杉和 夫 殿 **斯**

1. 事件の表示 **特願昭57-84848**号

2. 発明の名称

抗原特異的ヒト免役グロブリンの生産方法

3. 補正をする者 事件との関係 特作出圖人

兵庫県宝塚市平井山荘4-14

(氏 名)

4. 代 理 人 〒 107

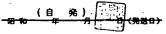
> 東京都港区赤板1丁目9番15号 #

日本自転車会類

¥ 名(6078) 弁理士 小田島



5 矯正命令の日付



6. 補正の対象

明御書の"特許請求の範囲"及び 発明の評細な説明"の謝

7. 補正の内容

別紙のとおり



上記(1)のヒト細胞群及び上記(2)のヒト 細胞群は増殖停止又は死被するが酸態 合細胞は増殖し得る培地中で培養して 融合細胞クローンを取得し、

(4) この融合細胞クローンから前記B-セル(A)と同形質の免疫グロブリン 含有物質又は免疫グロブリンを採取す

ことを特徴とするヒト免疫グロブリンの生産方 / 法。

- 2 鉄ヒトB~セル(A)は、抗原によつて 感作されたヒトリンパ球のB-セルである特許 請求の範囲第1項記載ヒト免疫グロブリンの生 童方法。
- 3. 放ヒトBーセル(A)は、胸原性抗原化 よつて感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、 ヒト骨髄又はヒト膵臓に含有されているB-セ

[[] 明細書の"特許請求の範囲"の欄の記載 昭和57年10月8日 を、以下のとかり訂正する。

- 『 L (1) 免疫グロブリン生産能を有するヒト B-セル(A)を含有するヒト細胞群 と、
 - (3) (4) 適当な培地中で自己増殖性を有
 - (回) 特定の試業の存在下又は特定の 成分の不存在下で増殖停止又は死 放する感受性を有し、且つ
 - (イ) 免疫グロブリン生産能を実質的 化欠損している

ヒトB-セル(B)を含有するヒト細 服群とを、

(8) 人間の体外で融合してヒトB-セル (A)とヒトB-セル(B)との融合 細胞を産生し、得られる融合細胞を、

ルである特許請求の範囲第1項記載の方法。

- 4 酸ヒトB-セル(A)は、病原性抗原化 よつて感作されたヒト血液中のリンパ球のB-セルである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 5. 放ヒトB-セル(A)は、非病原性抗原 によつて感作されたヒトリンパ節、ヒトリンパ 腺、ヒト脾臓、ヒト骨髄又はヒト血液中のB-セルである特許請求の範囲第1項配載の方法。
- & 肢ヒトB-セル(A)は、パクテリヤ、 菌無、カピ類、ピールス、寄生虫、自己抗原及 びガン細胞から成る群から選ばれる少くとも1 種の病原性抗原によつて感作されたヒトリンパ 節、ヒトリンパ腺、ヒト脾臓、ヒト骨髄又はヒ ト血液中のリンパ球のB-ゼルである特許請求 の範囲第1項配載の方法。
- 7. 酸ヒトB-セル(A)は、酵素、ポリペ プチャ、蛋白質、糖脂質、多糖類、核酸、ハブ

テン又は変性ハプテン・感作又は一結合抗原性 物質及び細胞膜抗原性物質から成る群から選ば れる少くとも1種の非病原性抗原によつて感作 されたヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、ヒト脾臓、 ヒト骨髄又はヒト血液中のリンパ球のB-セル である特許請求の範囲第1項配載の方法。

8. 該ヒトB-セル(A)は、ヒトリンパ球のB-セルを、ヒト体外で、増殖性因子によつて増殖及び/又は抗原性物質で感作することにより免疫グロブリン生産能が増短されたヒトB-セルである特許請求の範囲第1項記載の方法。
9. 該ヒトB-セル(B)は、ヒトリンパ節、ヒトリンパ腺、ヒト膵臓、ヒト骨髄又はヒト血液中のリンパ球から採取し、又はこれをヒト体外で増殖したものから過択したものである特許請求の範囲第1項記載の方法。

10. 核ヒトB-セル(B)は、

(A) とヒトB-セル(B) との融合細胞(ハイア) ドーマ) を産生する特許請求の範囲第1項記載の方法。

13 ヒトB・セル(A)とヒトB・セル(B)とを、仙台ピールス或はポリエチレンクリコール及び血病の存在下で融合してヒトB・セル(A)とヒトB・セル(B)との複合細胞を産生する特許詞求の範囲第1項記載の方法。

- 14 (II) 雌湯を含む病原性抗原 存異的免疫 ロブリン生産能を有するヒト B - セ ル (A) を含有するヒト細胞群と、
 - (2) (イ) 適当な培地中で自己増殖性を有し、
 - (ロ) 母定の試薬の存在下又は特定 の成分の不存在下で増殖停止又 は死破する恩受性を有し、且つ (r) 免疫クロブリン生産能を実質

特開昭58-201994 (16)

- (イ) 適当な培地中で増殖の倍加時間(タア リング・タイム)が 4 8 時間以内、好ま しくは 2 0 時間以内の自己増殖性を有し、
- (対) 特定の試楽の存在下で又は特定の成分 の不存在下で増殖停止又は死欲する実質 的に非可逆的な感受性を有し、且つ
- 付 免疫アロアリン生産能を実質的に欠損 している

ヒトB-セルである特許請求の範囲第1項記載 の方法。

1. 酸ヒトB-セル(B)は、適当な培地 及び培養条件下で単一細胞(シンタルセル)と して増殖可能なものである特許請求の範囲第1 項配載の方法。

12 ヒトB-セル (A) とヒトB-セル (B) とを、仙台ヒールス或はポリエチレング リコールの存在下で融合して、ヒトB-セル

> 的に欠損している 、 ヒトB-セル(B)を含有するヒト 細胞辞を、

- (3) 人間の体外で融合してヒトB-セル(A)とヒトB-セル(B)との 融合細胞を産生し、得られる融合細胞を、上記(1)のヒト細胞群及び上記
 (2)のヒト細胞群は増殖停止又は死滅するが該融合細胞は増殖し得る培地中で培養して融合細胞クローンを取得し、
- (4) この製合細胞クローンから前記B
 セル(A)と同形質の免疫グロブリン含有物質又は免疫グロブリンを 採収する

ことを特徴とする病原性抗原 特異的ヒト 免疫 ケロブリン含 有物質又は 該ヒト免疫 グロブリンの

生産方法。

- 1.5. (I) 腫瘍を含む病原性抗原特異的免疫 グロブリン生産能を有するヒトB-セル(A)を含有するヒト細胞群と、
 - (2) (イ) 適当な培地中で自己増殖性を有し、
 - (ロ) 特定の試薬の存在下又は特定 の成分の不存在下で増殖停止又 は死滅する感受性を有し、且つ (+) 免疫グロブリン生産能を実質

ヒト B - セル (B) を含有するヒト 細胞群を、

的に欠損している

ロプリンを採取する前配特許請求の 範囲第14項記載の病原性抗原特異 的ヒト単一免疫クロプリンの生産方 法。

1 6. 前配ヒトB-セル(A)は、腫瘍患者、 殊に癌患者のリンパ節、リンパ腺、膵臓、骨髄 又は血液から採取された病原性抗原特異的免疫 グロブリン生産能を有するヒトB-セルである 特許請求の範囲第14項又は第15項配載の方 法。 』

- 【■】 明細書の"発明の鮮細な説明"の欄の記載を、以下のとおり訂正する。
- (1) 明細書第21頁7行及び第24頁下から3行 に、「ヒト血液」とある後に、それぞれ、

「 、ヒト骨蝕 」

と加入する。

(2) 明州書第26頁4行~10行に、「リンパ系

特開昭58-201994 (17) (2)のヒト細胞群は増殖停止又は死骸 するが該融合細胞は増殖し得る培地 中で培養して融合細胞クローンを取 得し、

(4) 該融合細胞クローン又はその培養 液から、前記病原性抗原が分離でき る場合にはその病原性抗原と回形的 のよりの方にはなり、と回形の のよりの変になり、との形質の また前配を作り、ないはないないです。 また前にはその病原性抗いいないででです。 またがはその病原性抗いいないではないでは、 はないないないないではないないではないでは、 では、これにはないないないではないでは、 のは、は、これにはないないないないないでは、 は、これにはないないないないないない。 は、これにはないないないないない。 は、これには、 のには、これには、 のにはないないないないないないないないない。 は、これには、 のには、これには、 のには、 のには、これには、 のには、 の

細胞をとり、………..U C 7 2 9 - 6 を得ることができる。」とあるを、以下のとおり訂正する。

- 『リンパ芽球、骨髄性白血病患者のリンパ球などの如きリンパ系細胞をとり、その中の免疫グロナリン生産能を実質的に有しない。 B セルリンパ球を遇別分離し、たとえば6 チオグアニン、8 アザグアニン、5 プロモデオキシウリシン、適当ないのでではないのででは、2 男の自己増殖性を有し、免疫グロブリンを受けるというでは、次ので利用したという。例えば、次ので利用したというでは、1 といて6 チオグアニン含有塔地で培養して得ることができる。 』
- (3) 明細 新第28頁下から4行に「5-プロモデ

特開館58-201994 (18)

オキシウリジン」とあるを、

【 アラノシン、ウアパイン 】

と訂正する。

(4) 明細書第37頁9行に、「19時間」とある を、

『 3 7 時間 』

と訂正する。

(5) 明細書第37頁10行に、「(4)リンパ球系シ ングルセル」とある後に、行を改めて、以下のと おり加入する。

『ヒト/ヒトハイプリドーマC LN/SUZH

11:-

- (1) 染色体数 9 2
- (2) ヒト免疫グロブリンG(I g G) 分泌 (生産)
- (3) 倍加時間 3 7 時間
- (4) リンパ球系シングルセル

『 アミノプテリン 』

と訂正する。

10 明細書第47頁10行に、「660ヵヵ」と あるを、

F 490 nm 1

と訂正する。

80 明細書第50頁4行に、「ABC(リンパ性 順鳴)」とあるを、

『リンパ性障場』 Contract of と訂正する。

02 明田書第51頁7行に、「19時間」とある

【 3 7 時間 】

03 明細書第51頁8~9行に、「5×10°… ………の気で」とあるを、

Г 2 4 д 9 Ф I g M (HuMo I gM)/10°

(6) 明細書第37頁11行に、「上配ヒト・ハイ」 プリドーマ」とあるを、

『 上記両者のヒト・ハイブリドーマ 』 と訂正する。

(7) 明細書第39頁3~5行に、「そのような抗 体……危険がある。」とあるを、

『 そのような抗体を充分に除去するのが好 ましい。しかしながらヒト/ヒトモノクロ ナール抗体であるので、他人に投与しても その抗原性は低く、前記のマウス/マウス モノクロナール抗体におけるような重大な 危険はない。 』

と訂正する。

(8) 明細書第39頁8行に、「従つて、」とある を削除する。

.(9) 明細警第45頁10行に、「アシノプテリント とあるを、

セル/nl/dayの並で 』

と訂正する。

04 明細發第51頁10~11行化、「5×10* ………の雌で」とあるを、

I 26 49 D I g G (HuMoIgG)/

10°セル/北/dayの台で 」 と訂正する。

09 明細編第51頁下から2行に、「Protein A結合セフアロース」とあるを、

『 ヒッツの抗ヒト【gG血膏中のlgG 』 と訂正する。

Control of the State of the Control of the Control

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.